

さいたま市立病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2021年3月10日(水) 15：59～17：07
開催場所	①さいたま市立病院 3階 アッセンブリーホール、②Web会議
出席委員名	①出席者：増田 肇、大熊 潔、佐藤 秀樹、大森 さゆ、安西 由紀江、 石井 素子、永堀 尊子、森田 繁、細沼 寛、越田 歩 ②出席者：高野 哲好、肥留間 美城
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>【前回議事録の確認】      2021年2月10日開催の治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>【審議事項】</p> <p>議題① MSD株式会社の依頼によるMK-1654の後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験      ・治験実施の妥当性について審議した。      審議結果：修正の上で承認      修正条件：同意説明文書及び同意書の修正</p> <p>議題② ヤンセンファーマ株式会社の依頼による待機的膝関節全置換術患者を対象としたJNJ-70033093の第Ⅱ相試験      ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      審議結果：承認</p> <p>議題③ 生化学工業株式会社の依頼によるSI-449癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験      ・審議依頼施設で発生した重篤な有害事象及び不具合、同意説明文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>議題④ マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの小児アトピー性皮膚炎患者に対する第Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—      ・当該治験薬で発生した重篤な副作用、治験実施計画書等の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      審議結果：承認</p> <p>議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象としたPF-06928316の第Ⅲ相試験      ・治験実施計画書等の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      審議結果：承認</p>

	<p>議題⑥ 鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎被験者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性評価試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な副作用について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>以下について報告された。</p> <p>議題① ファイザー株式会社の依頼による、ワクチンの接種を受けた母親から生まれた乳児を対象とした PF-06928316 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書の軽微な変更および補足説明について報告された。</li> </ul> <p>議題② 鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎被験者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性評価試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・前回の治験審査委員会で「修正の上で承認」となった、同意説明文書の修正内容について報告された。</li> </ul>
特記事項	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題② 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題③ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題④ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題⑤ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題⑥ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題⑦ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>議題① 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題② 1 施設からの審議依頼による。</p>